CVD: It compound viedos source

F-2001

CLIPPEDIMAGE= JP408085873A

PAT-NO: JP408085873A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 08085873 A

TITLE: PRODUCTION OF THIN FILM USING ORGANOMETALLIC COMPLEX

PUBN-DATE: April 2, 1996

INVENTOR-INFORMATION: NAME YOSHIZAWA, HIDEJI TAZAKI, YUZO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

DOWA MINING CO LTD

N/A

APPL-NO: JP06248526

APPL-DATE: September 16, 1994

INT-CL_(IPC): C23C016/18; B01J019/00; C07F015/00

ABSTRACT:

PURPOSE: To easily obtain a uniform metallic thin film having excellent electrical characteristic with good reproducibility at the time of producing the thin film by vapor growth by using a complex of specified Ir and β-diketonic org. compd. as the raw material.

CONSTITUTION: A complex of the Ir shown by the formula and a β-diketonic org. compd. is used as the raw material when a thin film is formed by vapor growth. In the formula R and R' are any group among CH<SB>3</SB>, CF<SB>3</SB>, C<SB>2</SB>H<SB>5</SB>, C<SB>3</SB>H<SB>7</SB>, C<SB>3</SB>F<SB>7</SB> and C(CH<SB>3</SB>)<SB>3</SB>. For example, when a thin

film is produced by hot CVD, 1g of tris-dipivaloylmethanato-Ir is put in a raw material vessel 2 (made of glass and held at a constant temp. of 90°C), then gaseous Ar 4 is introduced into the vessel at 100ml/min, and tris-dipivaloylmethanatoiridium is entrained by the gas and introduced into a thermal decomposition furnace 6. Meanwhile, a silicon substrate 9 placed in the quartz reaction tube 7 of the furnace 6 is heated to 500°C by a heater 8, a pipeline extending from the vessel 2 to the furnace 6 is kept at 120°C by insulation, and the thin film is formed for 30min under such conditions.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

(19) [7本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(II)特許出願公問番号 特開平8-85873

(43)公開日 平成8年(1996)4月2日

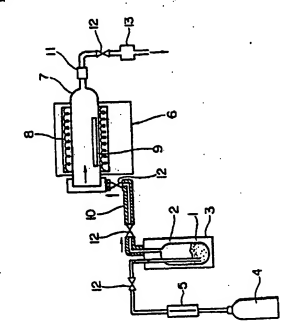
(51) int CL*	被別記号	庁内整理書号	F I	技術表示箇所
C23C 16/18				
BO 1 J 19/00	к	9342-4D		
# CO7P 15/00	E	9155-4H		
	•		等变款求	宋治求 治求項の数1 FD (全 4 頁)
(21)出題番号	特頭平6-248526		(71)出軍人	000224798 同和軟業株式会社
(22)山翼日	平成6年(1994)9月16日			東京都千代田区丸の内1丁目8番2号
(22) 四級日		••••	(72)発明者	古澤 秀二 東京都千代田区丸の内1丁目8番2号 同 和献資株式会社内
	•	· .	(72)克明者	
			(74)代理人	弁理士 丸岡 政彦
	:			
	•			·

(54) [発明の名称] 有機金属媒体を用いる移順の製造方法

(5%)【要約】

【目的】 優れた電気的特性を有し、かつ再現性の良い 均一な海膜を気相成長法によって容易に成膜することが できる薄膜の製造方法の提供。

【構成】 まず、恒温槽3内にあって、トリスージピバロイルメタナトイリジウムが18充填された原料容器2(SUS316製、100°Cの恒温に保持)に、不活性キャリアーガス4(アルゴンガス)を、フローメーター5を経て流量を200ml/minに調節して導入し、このガス4に上記有機金属錯体1を同件、昇華させる。次いで、このガスを熱分解炉6内に設けられ内部に基板9を裁置した石英反応管7(ヒーター8によって500°Cに加熱保持されている)に導入させ、基板9上への金属薄膜の成膜を行う(1時間)。



09/19/2001, EAST Version: 1.02.0008

【特片が水の範囲】

【請求項1】 気相成長法による薄膜の製造方法であっ て、化 1 で示される I rとβ ージケトン系有機化合物と の錯体を原料として用いることを特徴とする有機金属錯 体を用いる薄膜の製造方法。

【化1】

(ただし、式中RおよびR・は一CHa、一CFa、一 C1 H5、-C1 F5、-C3 H7、-C1 F7 および -C (CH2) 2 からなる群より選ばれたいずれかの基 を表す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、気相成長法によって薄 膜を製造する方法に関し、さらに詳しくは、電極材料等 として有用な特定組成を有する金属薄膜を製造すること ができる【アとβージケトン系有機化合物との錐体を用 いる薄膜の製造方法に関するこ

[0002]

【従来の技術】単結晶薄膜や多結晶薄膜の形成方法とし ては、ドライプロセスとウエットプロセスといった2種 類の方法があるが、一般にウエットプロセスと比べてド ライプロセスによって形成された薄膜のほうが品質面で 30 低れるため、ドライプロセスが多用されているのが現状 である.

【0003】上記ドライプロセスには、真空無着法、イ オンプレーティング法およびスパックリング法等の物理 的成膜法と、化学的気相蒸着法(CVD法)等の化学的 成膜法とがあるが、中でもC V.D 法は、成膜速度の制御 が容易である上、成膜を高真空下で行う必要がなく、し かも高速成度が可能であることなどから量産向きである ため広く用いられている。

【0004】このようなCVD法においては、有機金属 40 を表す。) 錯体の蒸気を分解させて金属薄膜を形成する場合、熱C VD法、光CVD法またはプラズマCVD法などが採用 され、原料化合物としては、一般的に有機部分(配位 子) がジピパロイルメタン、ヘキサフルオロアセチルア セトン等である1.3-ジケトン系有機金属錯体が使用され てきた.

【〇〇〇5】一方、有機金属媒体として『rまたは『r 化合物の錯体は蒸気圧が高く、熱安定性に優れたものが 知られていないためCVD法によるIr海膜またはIr 化合物薄膜の作製ができず、従来はスパッタリング法や 50 られた有機金属錯体1が充填された原料容器2(50~2

真空蒸港法等を用いなければならなかったので、(1) 成膜を高真空下で行わなければならず、設備が高価であ る、(2)成長速度が遅いので高速成膜が難しい、

2

(3) 均質な薄膜が得られない、等の問題を有してい た.

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上述従来技 術の問題点を解決し、蒸気圧が高く、熱安定性に侵れた 有機金属錯体を用いることによって再現性の良い均一な **寝膜を容易に成膜することができる寝膜の製造方法を提** 供することを目的する。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記課題 を解決するために鋭意研究した結果、金属としての【 r とβージケトン系有機化合物との錯体の物性測定をした ところ、高昇華性であっていずれも低、中温(250 ℃以 下) でかなりの蒸気圧を示し、かつ蒸発温度(昇華温 度)と分解温度がはっさり建れており、不活性ガスに同 伴される錯体量が従来品よりも多いため、高速成膜が可 20 能でその上成膜された膜の特性も優れていることを見い だし、本発明を提出することができた。

【0008】すなわち、本発明は、気相成長法による薄 膜の製造方法であって、化2で示される I r と β ージケ トン系有機化合物との錯体を原料として用いることを特 改とする有機金属錯体を用いる薄膜の製造方法を提供す るものである.

[0009]

[化2]

(ただし、式中RおよびR ti-CHa 、-CFa 、-C: H6、-C: F6、-C3 H7、-C3 F7 および -C (CH2) s からなる群より選ばれたいずれかの基

[0010]

【作用】本発明において使用する 8 ージケトン系有機金 裏錐体としては、8 -ジケトンと 1 ェの無機敢塩(ハロ ゲン化物、硝酸塩等)とを反応させて得た錯体を用い

【0011】本発明における製造法の一例として、無C VD法の概略を模式的に団示した図1を参照して、本発 明方法を説明する。

【0012】恒温槽3内にあって、上記のようにして得

50°Cの恒温に保持)に、不活性キャリアーガス4をフロ ーメーター5を経て流量を 5~ 500ml/min に餌節して 導入し、有機金属錯体の原料を同伴、昇華させ、熱分解 炉6内に設けられた石英反応管7に導入し、ヒーター8 によって所定の温度 (250~750℃) に加熱保持されて いる基板9上で、有機金属錯体を熱分解し、金属薄膜を 生成させる。

【0013】なお、原料容器2から熱分解炉6までの配 管は、凝縮を防ぐために保温層10または加熱保温手段 により50~ 250°Cに保温維持した。また、図中11は冷 10 ともできることを確認している。 却トラップ、1-2はパルプ、1-3はロータリーポンプで ある。なお、矢印は昇雄した有機金属銀体が移送される 方向あるいは分解ガスの排出方向を示している。

#【0014】本発明法に用いられる上記タージケトン系 有機金属鉛体は、高昇華性で昇華温度と分解温度とがか なり触れており、不活性ガスに同伴される錯体量が従来 品よりも多く、かつ成膜された膜が均質で不純物の混入 もないので、8ージケトン系有機金属鉛体を原料化合物 として使用すれば優れた膜特性、高速成膜の両方を満足 させることができる。

【0015】なお、本発明で使用する有機錯体としては 実施例に示すものの他下記の表 1 に示す錯体を用いるこ

[0016] 【表1】

CONFIDENCE CO.				
R	R *	着 体		
В	a,	トリス アセチルアセトナト イリジウム		
1 1	Cylig	トリス るイベンタンジオナト イリジウム		
	σ,	トリス レレートリフルオロアセチルアセトナト イリジウム		
	1.2	トリス ししし 2-ペンタフルオロ・1.5-ヘキサンジオナト イリジウム		
43	2.3	トリス 2.4ヘブタンジオナト イリジウム		
وحا	Car.			
a,	C317	トリス ししにとこし ヘプタフルオロームモーブタンジオナト イリジウム		
a,	cozy)	トリス 2.2-ジメナル・3.5・ヘキサンジオナト イリジウム		
<u> </u>				
CI	نت	トリス & ラヘプタンジオナト イリジウム		
		トリス レンコートリフルオローン・イー・キャンジオナト イリジウム		
1 -	α3	トリス レレレンテーペンタフルオロースターペプタングオナト イリジウム		
C.7.	Cy's			
C.	454	トリス 3.5・オクタングオナト イリグウム		
c _y	g Cy',	トリス レレレンシストヘプタフルオローレジ・オクタンジオナト イリジウム		
CJE	പ്ര	トリス ユタ・ロメナル・エケーヘブタンジオナト イリジウム		
L				
L	L	トリス しししととももチオクタフルオローもをヘキサンジオナト イリジウム		
0,		トリス レレートリフロオローシャへブタンジオナト イリジウム		
a,	Cy.	トリス 1112233757デカフルオロームをヘブタンジオナト イリジウム		
0,	Cyt	トリスししにとるもりもドナガノかるしゃし		
a,	(Ca)	トリス レレニートリフルオロー5.5-ジメチルースチベキサンジオナト イリジウム		
-	 			
c.	cy,	トリス しししことももちょうデカフルオロームラーヘブタンジオナト イリジウム		
ر ا	Jer	トリス しししる・ペンタフルオロ・ミラ・オクタングオナト イリジウム		
	177	1		

以下、実施例をもって本発明を詳細に説明するが、本発 明の範囲はこれらに限定されるものではない。

[0017]

【実施例1】図1に示す熱CVD法の概略を示す模式図 にしたがって本発明の実施例を説明する。

【0018】 まずトリスージピパロイルメタナトイリジ ウム1gを原料容器2 (ガラス製90°Cの恒温に保持) に 充填した後、この容器2内にアルゴンガス4を 100ml/※50 脱が得られた。

※min導入し、このガスにトリスージピパロイルメタナト イリジウムを同伴させ、熱分解炉6に導いた。

【0019】一方、熱分解炉6の石英反応管7に設置し ておいたシリコン基板9はヒーター8により 500℃に加 热されており、原料容器から熱分解炉6までの配管は 1 20℃に保温した。このような条件下で30分間薄膜化を行 ったところ、耳さ2800オングストロームの均一な 1 ェ淳

09/19/2001, EAST Version: 1.02.0008

5

[0020]

【実施例2】トリスージピバロイルメタナトイリジウム に代えてトリス・1.1.1.5.5.5ーへキサフルオロアセチル アセトナトイリジウムを使用したこと以外は実施例1と 同様な方法で成膜したところ、30分後に厚さ3200オングストロームの均一な1 r薄膜が得られた。

[0021]

【発明の効果】上述のように本発明法において使用する I r有機器体は蒸気圧が高く、熱安定性に優れているの で、高い昇挙性を有する上、昇華温度と分解温度とが明 10 らかに離れているため、違い皮膜速度で、均質かつ再現 性に優れた薄膜を得ることができる

【図面の簡単な説明】

【図1】熱CVD法の概略を模式的に示す図である。

【符号の説明】

1 · · · · · 有機金属媒体

2 · · · · · 原料容器

3 · · · · · · 但温槽

4・・・・・不活性キャリヤーガス

6

5・・・・・フローメーター

6 · · · · · 熱分解炉

7 · · · · · 石英反広管

8.....ヒーター

9....-基収

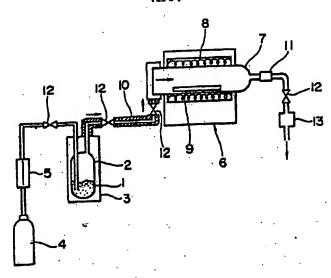
10....保温層

11・・・・冷却トラップ

12・・・・バルブ

13・・・・ロータリーポンプ

[図1]



09/19/2001, EAST Version: 1.02.0008